# XP-002200998

AN - 1966-11971F [00]

**CPY - TEIK** 

DC - B00

FS - CPI

MC - B01-A03 B12-L05

M5 - [01] S001 S003 S005 S502 S503 S617 S702 S703 S802 S803 T502 T517 T717 S030 S033 S050 S132 S133 S134 S142 S143 S730 S735 S736 S830 T531 T534 T536 U500 U501 P930 Q252 M900

PA - (TEIK ) TEIKOKU HORMONE MFG CO LTD

PN - JP39005480B B 00000000 DW196800 000pp

PR - JP19610009885 19610325

AB - J64005480 The following process and compounds (II) and (III) produced thereby:-

- (III) where R1 = H, lower alkyl or acyl

- R2 = lower alkyl

- Process is specifically described for:

-R1 = H R2 = CH3

C2H5

- Compounds have hair growth promoting activity with weak side-effects such as female hormone activity.

IW - OESTRANE DERIVATIVE

**IKW - OESTRANE DERIVATIVE** 

NC - 001

OPD - 1961-03-25

ORD - 1900-00-00

PAW.- (TEIK ) TEIKOKU HORMONE MFG CO LTD

TI - Oestrane derivs

(OLUSIN) XIVE BLANK (USPTO)

# エストラン誘導体の製造法

36 - 9 8 8 5 823 願

36. 3.25 1998日 昭 Ш

山本依平 明者

京都市右京区聖護院川原町 5 8 京都大学

特

医学部附属病院内

松原忠世 圄

同所

鈴木安司 冏

横浜市鶴見区下野谷町1の13鶴見化学

研究所内

中馬一操 **a** 

同所

帝国廣盟製桑株式会社 頭人

東京都港区赤坂福池町20東邦ピルディ

ング

山口栄一 代表者

弁理士 小林正雄 代理人

# 発明の詳細な説明

本発明は新規なる17ーアルキルイミノーまたは17 ーアルキルアミ ノーエストラン誘導体の製造法に関する 本発明によればエストフンの A 環に 2 個の水酸基を有 する17ー ケト化合物またはその水酸基における誘導体 (I)を原料とし、これにアルキルアミン(アルキル基は低 級アルキル基である)を縮合させることにより。17-アルキルイミノーエストラン誘導体(凹が製造される。ま たかくして得られる17-Tルキルイミノ化合物を遺元 することにより。17ーアルキルアミノーエストラン鉄 導体皿が製造される。

本発明を式で示すと次のとおりである。

$$\begin{array}{c} R'O \\ R'O \end{array} \xrightarrow{(1)} \begin{array}{c} O \\ NH_2R^2 \end{array}$$

式中Rな水素原子、低級アルキル基またはアジル差を、 R<sup>2</sup>は低級アルキル基を表わし。低級アルキル基とは メチ ル。エチル。プロビル。プチル等の基を意味する。

本発明の実施方法について説明すると。例えば2ーニ トロエストロンより製造される1・3・5 (10)ーエス トラトリエンー2・3ージオールー1 7ーオン原料とし この17ーケトン体(I)に低級アルキルアミン例えばメチ ルアミンまたはエチルアミンを作用させると17ーアル キルイミノ体(4)を生成する。このイミノ化の際液状のア ミンはそのまま使用できるが、メチルアミンのごとき常 温で気体のまたは気体になりやすいアミン即ち務点の低 いアミン類を使用する場合は、加圧容器中で液化した状 銀で原料の17-ケトン体(I)と反応させることが適当で ある。またこのイミノ化の際アミンを不活性の有機密媒 例えばエタノール。ペンゼン等に冷時吸収せしめて使用 し、あるいは不活性の有機器媒中でアミンを飽和水器液 として使用し反応に供することができる。またアルキル アミンの塩例えば塩酸塩と塩基例えば炭酸カリウムによ り反応時遊離のアルキルアミンを発生させながらイミノ 化を行うこともできる。 R がTシル基の場合はこの 反 応に際し通常は脱アシル化も行われる。 反応は室温また はそれ以上の温度にて行うのが普通である。さらに触媒 として例えば塩化アンモニア。塩化カルシウム等を用い て反応時間を短縮することもできる。

次に常法に従つてステロイドのA環を還元しないよう な選元方法。即ち例えば錯金属水素化物またはアルコー ルと アルカリ金属による還元例えばエタノール中の水素 化ホウ素ナトリウム。エーテル中の水素化アルミニウム リチウム。アルコールと金属ナトリウム等を用いる還元 万法によつて、17 ―アルキルイミノ体(凹を還元すれば 17ーアルキルアミノ体価が収率よく得られる。このア ミンは酸の存在により容易に酸附加塩を生成する。

本発明の目的物とする化合物(皿、皿)ならびにその化合 物皿は副作用としての女性ホルモン作用が極めて弱い発 毛促進物質で医薬品として有用であり。化合物皿はその 中間体である。

次に実施例を示すが本発明はもちろんこれに限定され るものでない。

## 実施例1

1・3・5 (10) -エストラトリエン- 2・3ージ オールー17ーオン500mgを新たに蒸留したメチルア ミン5 ccに容解し。加圧器中で一夜室温に放置し。次 いで未反応のメチルアミンを溜去し残瘡をメタノールよ り再結晶すると。融点285 °Cの17ーメチルイミノー 1・3・5(10)ーエストラリエンー2・3 ージオール 470mgを得た。 Et o H

黎外部吸収 Max

# 実施例2

1・3・5 (10) -エストラリエン-2・3ージオ ールー17ーオン500mgを新たに蒸躍したメタノール 20ccに加え。飽和エチルアミン水溶液 10ccを加え て水浴上に 6 時間反応させる。次いでメタノールを溜去 し折出した結晶を確別しエタノールより再結晶すると。 殿点280°Cの17エチルイミノー1・3・5 (10)― エストラトリエンー2・3 - ジオール380mgを得た。

EtoH 紫外邢吸収 】

max

277mµ. e:2510

278mm . e: 2500

## 実施例3

באיבניתיות י ב שמניתיו יחבר .

実施例1の方法によつて得られる17ーメチルイミノ ー1・3・5(10)ーエストラトリエンー2・3-ジオ ール300mgをエタノール20ccに加え。さらに水素 化ホウ 集ナトリウム 700mg を加え 室温に一昼夜攪拌し 次いで水浴上に1時間処理し、冷後未反応の水業化ホウ 素ナトリウムを酢酸にて分解し。水を加えて析出した結 晶を濾別し。エタノールより再結晶すると融点252℃ の17 ーメチルナミノー1・3・5 (10 ) ーエストラト リエンー2・3ージオール210mgを得た。

EtoH 紫外 即吸収 】

Max

277m#, e:2480

赤外部吸収にてアミンの吸収を認めた。

この遊離アミン50mgを1 ccの酢酸に延解し。仄い

で滅圧にて価縮し、残液を酢酸エチルより再結晶すると 殿点262~3°Cの無色針晶の酢酸塩47mgを得た。 実施例4

実施例2の万法によって得られる17-エチルイミノー・ 1・3・5 (10)— エストラトリエンー2・3ージオー ル300mgを。実施例3と同様に水累化ホウ累ナトリウ ムにて還元し。 融点245 Cの17-エチルアミノー1・ 3・5(10)ーエストラトリエンー2・3ージオール 220mgを得た。

EtoH 紫外部吸収 人 Max 277mµ €:2500

赤外、部吸収にてアミンの吸収を認めた。 実施例5

実施例1の方法によつて得られる17ーメチルイミノ -1・3・5(10) -エストラトリエン-2・3ージオ ール300mgを無水エーテル50ccと無水テトラハイド ロフラン50ccに加え。 水栗化アルミニウムリチゥムの 600mgを加え水浴上に5時間加熱攪拌する。冷後酢酸 エチルにて未反応の水素化アルミニウムリチウムを分解 し。2N-塩酸にて処理し有機器媒屬を分りし。以下常 法により精製処理し。17ーメチルアミノー1・3・5 (10) -エストラトリエン-2・3 -ジオール210mg を得た。

# 特許顕求の範囲

次の一代式 R'0

(式中R'は水素原子。低級アルキル蒸またはアシル 基を表わす)を有する17ーケトーエストラン誘導体に 一般式NH.R\*(R\*は低級アルキル基を表わす)を有す るアルキルアミンを作用させることを特徴とする次の一 殺式

(式中R′およびR²は前配と同じものを表わす) を有する17ーアルキルイミノーエストラン誘導体の製 选。

# 2 次の一般式

(式中R'は水果原子、低級アルギル基またはアシル基を表わす)を有する17ーケトーエストラン誘導体に一般式 NH, R²(R²は低級アルギル基を表わす)を有するアルギルアミンを作用させて相当する17ーアルギルイミノーエストラン誘導体を生成させ、次いでこれを常法に従つてステロイドのA環を還元しないような還元万

法によつて、還元することを特徴とする次の一般式

(式中R1 およびR<sup>i</sup>は前記と同じものを畏わす)を有 する17ーアルキルアミノーエストラン誘導体の製法。 WAS PAGE BLANK (USPTO)